



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20297

На медицинское изделие

Средство для замещения синовиальной жидкости "Гиалунил"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Иннофарм"

(ООО «Иннофарм»), Россия,

115093, Москва, ул. Павловская, д. 6, этаж 2, помещ. 1А, ком. 10

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Иннофарм"

(ООО «Иннофарм»), Россия,

115093, Москва, ул. Павловская, д. 6, этаж 2, помещ. 1А, ком. 10

Место производства медицинского изделия

ООО "Сигма Лаб", Россия,

121205, Москва, территория инновационного центра "Сколково",
Большой Бульвар, д. 42, стр. 1, этаж 3, помещ. 785

Номер регистрационного досье № РД-54138/104500 от 17.01.2023

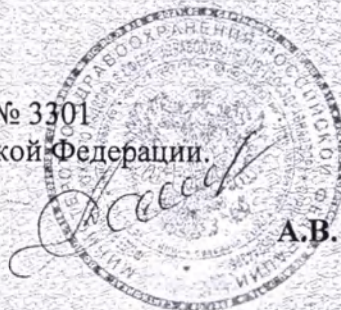
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 мая 2023 года № 3301
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071415

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20297

Лист 1

На медицинское изделие

Средство для замещения синовиальной жидкости "Гиалунил", в составе:

1. Средство для замещения синовиальной жидкости «Гиалунил» объемом 2,0 мл, наполненное в шприц объемом 3,0 мл (РУ № РЗН 2018/7417) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Стикер пациента (наклейка) - 2 шт.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117080